

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 2001-114641
(43)Date of publication of application : 24.04.2001

(51)Int.Cl. A61K 7/00
A61K 7/48
// A61K 7/13

(21)Application number : 11-292561
(22)Date of filing : 14.10.1999

(71)Applicant : SHISEIDO CO LTD
(72)Inventor : KANEDA ISAMU
MIYAZAWA KAZUYUKI
HARIKI TOSHIO

(54) WATER-SOLUBLE THICKENER AND COSMETIC CONTAINING THE THICKENER**(57)Abstract:**

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a water-soluble thickener having excellent usability and safety and applicable to a cosmetic preparation having a wide pH range without lowering the viscosity.

SOLUTION: The objective water-soluble thickener is composed of a copolymer produced by copolymerizing 2-acrylamide-2-methylpropanesulfonic acid or its salt and a dialkylacrylamide with a crosslinking monomer or a copolymer produced by neutralizing the above copolymer with an alkaline agent.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination] 04.11.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

BEST AVAILABLE COPY

(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11) 特許出願公開番号

特開2001-114641

(P2001-114641A)

(43) 公開日 平成13年4月24日(2001.4.24)

(51) Int.Cl.⁷

A 6 1 K 7/00

識別記号

F I

A 6 1 K 7/00

テマコード(参考)

R 4 C 0 8 3

J

X

7/48

7/48

// A 6 1 K 7/13

7/13

審査請求 未請求 請求項の数 5 O L (全 7 頁)

(21) 出願番号

特願平11-292561

(22) 出願日

平成11年10月14日(1999.10.14)

(71) 出願人 000001959

株式会社資生堂

東京都中央区銀座7丁目5番5号

(72) 発明者 金田 勇

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂第一リサーチセンター内

(72) 発明者 宮沢 和之

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂第一リサーチセンター内

(74) 代理人 100094570

弁理士 ▲高▼野 俊彦

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 水溶性増粘剤及びこれを配合した化粧料

(57) 【要約】

【課題】 広いpH範囲の化粧料処方において、粘度を低下させることがなく、優れた使用性と安全性を備えた水溶性増粘剤を提供すること。

【解決手段】 2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸またはその塩と、ジアルキルアクリルアミドと、架橋性単量体とを共重合して得られる、若しくは得られた共重合体を更にアルカリ剤で中和して得られる共重合体からなることを特徴とする水溶性増粘剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸またはその塩と、ジアルキルアクリルアミドと、架橋性単量体とを共重合して得られる、若しくは得られた共重合体を更にアルカリ剤で中和して得られる共重合体からなることを特徴とする水溶性増粘剤。

【請求項2】 前記ジアルキルアクリルアミドが、N, N-ジメチルアクリルアミド、N, N-ジエチルアクリルアミド、N, N-ジブチルアクリルアミド及びN-メチル-N-ベンチルアクリルアミドからなる群から選ばれた一種または二種以上であることを特徴とする請求項1記載の水溶性増粘剤。

【請求項3】 前記架橋性単量体が、N, N'-メチレンビスアクリルアミドであることを特徴とする請求項1または2記載の水溶性増粘剤。

【請求項4】 前記共重合体中における2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸単位とジアルキルアクリルアミド単位とのモル比が1:9~9:1であることを特徴とする請求項1、2または3記載の水溶性増粘剤。

【請求項5】 請求項1、2、3または4記載の水溶性増粘剤を配合したことを特徴とする化粧料。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は水溶性増粘剤に関する。さらに詳しくは、広いpH範囲の化粧料処方において、べたつき感が無いという極めて優れた使用性を発揮できる水溶性増粘剤に関する。

【0002】また、本発明は上記水溶性増粘剤を配合し使用性に極めて優れた化粧料に関し、例えば、皮膚化粧料や毛髪化粧料として好ましく利用できる。

【0003】

【従来の技術】医薬品および化粧品などの広汎な分野で利用できる水溶性増粘剤としては、種々の多糖類、ゼラチンなどの天然高分子、ポリオキシエチレン、架橋ポリ(メタ)アクリル酸などの合成高分子、モンモリナイト、シリカなどの無機鉱物などが挙げられる。

【0004】これらの中で、特に架橋ポリ(メタ)アクリル酸は、安価で増粘効果が高く、少量でゲル化するため、医薬品および化粧品業界、特に化粧料において、水溶性増粘剤あるいは安定化剤として多用されている。

【0005】

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、架橋ポリ(メタ)アクリル酸は、pH5以下の酸性下や塩の存在する水溶液中では、カルボキシル基の解離が抑えられ、粘度が極端に低下しゲル化しなくなる。このため、酸性条件や塩共存系が要求される処方では使用することが出来ない。

【0006】特に、使用性が重要なポイントを占める化粧料用の増粘剤としてはこの特徴が致命的な欠点となる

こともある。例えば、pH5以下の酸性条件下あるいは塩類の存在下では増粘効果を保持するためにその配合量を大幅に増量する必要があり、その結果、使用性を著しく損なうことになる。すなわち、肌に塗布したときに、べたつき感を生じ、このべたつき感は化粧料の使用性上、極めて深刻な問題となる。

【0007】この問題を解決するために、アクリルアミドアルキルスルホン酸と(メタ)アクリル酸との共重合体(特開平9-157130号公報)、アクリルアミドアルキルスルホン酸とアルキル基含有不飽和単量体との共重合体(特開平10-279636号公報)、或いは、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸のホモポリマー(特開平10-67640号公報)などが、化粧料に応用されている。

【0008】しかしながら、上記のアクリルアミドアルキルスルホン酸を骨格に有するポリマーは耐酸性が向上し酸性条件が要求される処方において使用できるものの、アクリル酸に由来すると考えられる乾き際のべたつき感が生じ、増粘化粧料として十分に満足できる使用性に至っているとは言うことはできない。

【0009】本発明者らは上述の事情に鑑み、酸性条件や塩共存系が要求される化粧料においても使用可能で、高い増粘効果を発揮しつつ使用性に優れた物質を探すべく鋭意研究を重ねた結果、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸またはその塩とジアルキルアクリルアミドと架橋性単量体とを共重合して得られる共重合体を、化粧料に水溶性増粘剤として配合すると上記課題を見事に解決し、しかも得られる共重合体は毒性がなく安全性の極めて高い水溶性増粘剤であることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0010】本発明の目的は、水溶性増粘剤として使用されているアクリルアミドアルキルスルホン酸単位を骨格に有するポリマーを化粧料に配合した場合、増粘化粧料として十分に満足できる使用性を発揮でき、しかも、安全性の高い共重合体を、水溶性増粘剤として提供することにある。

【0011】

【課題を解決するための手段】すなわち、本発明は、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸またはその塩と、ジアルキルアクリルアミドと、架橋性単量体とを共重合して得られる、若しくは得られた共重合体を更にアルカリ剤で中和して得られる共重合体からなることを特徴とする水溶性増粘剤を提供するものである。

【0012】また、本発明は、前記ジアルキルアクリルアミドが、N, N-ジメチルアクリルアミド、N, N-ジエチルアクリルアミド、N, N-ジブチルアクリルアミド及びN-メチル-N-ベンチルアクリルアミドからなる群から選ばれた一種または二種以上であることを特徴とする前記の水溶性増粘剤を提供するものである。

【0013】さらに、本発明は、前記架橋性単量体が、

N,N'-メチレンビスアクリルアミドであることを特徴とする前記の水溶性増粘剤を提供するものである。

【0014】また、本発明は、前記共重合体中における2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸単位とジアルキルアクリルアミド単位とのモル比が1:9~9:1であることを特徴とする前記の水溶性増粘剤を提供するものである。

【0015】さらに、本発明は、前記の水溶性増粘剤を配合したことを特徴とする化粧料を提供するものである。

【0016】

【発明の実施の形態】以下、本発明の構成について詳述する。

【0017】本発明において、水溶性増粘剤として用いられる共重合体は、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸またはその塩とジアルキルアクリルアミドと架橋性単量体とを共重合して得られる架橋2元共重合体である。

【0018】2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸はその塩を使用しても良く、その塩を単独あるいは2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸と併用して、ジアルキルアクリルアミドと共重合しても良い。2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸の塩としては、例えば、アルカリ金属、アンモニウム、トリエチルアミン、トリエタノールアミン等の有機アミン塩を用いることが出来る。

【0019】本発明に用いるジアルキルアクリルアミドは、下記的一般式で表される。

【化1】 $\text{CH}_2=\text{CHCONR}_1\text{R}_2$

【0020】 R_1 、 R_2 は炭素数1~5のアルキル基が好ましい。 R_1 と R_2 の組み合わせは、炭素数1~5のアルキル基の中から任意のアルキル基の組み合わせのものが使用できる。本発明においては、例えば、N,N-ジメチルアクリルアミド、N,N-ジエチルアクリルアミド、N,N-ジブチルアクリルアミド、N-メチル-N-ベンチルアクリルアミドが好ましく使用される。

【0021】本発明では、得られる共重合体の2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸単位をアルカリ剤で中和して水溶性増粘剤としても良い。

【0022】共重合の重合方法としては、溶液重合法、懸濁重合法、塊状重合法等の公知の重合法で重合すれば良い。重合開始剤としてはラジカル重合を開始する能力を有するものであれば特に制限は無いが、例えば、過酸化ベンゾイル、アゾビスイソブチロニトリル、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム等が挙げられる。

【0023】本発明に使用する架橋性単量体は、一分子内に少なくとも2個の重合性二重結合を有するもので2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸またはその塩とジアルキルアクリルアミドとの重合系において、効率よく架橋構造を取り得ることが必須である。

【0024】そのような架橋性単量体としては、例えば、エチレングリコールジアクリレート、エチレングリコールジメタクリレート、ポリオキシエチレングジアクリレート、ポリオキシエチレングジメタクリレート、ジエチレングリコールジメタクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレート、N,N'-メチレンビスアクリルアミド、N,N'-エチレンビスアクリルアミド、イソシアヌル酸トリアリル、ペンタエリスリトールジメタクリレート等が挙げられ、この中から選ばれた一種または二種以上を用いることが出来る。本発明においては、特に、N,N'-メチレンビスアクリルアミドが好ましく使用される。

【0025】本発明の水溶性増粘剤である共重合体中の2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸単位とジアルキルアクリルアミド単位の含有量のモル比は1:9~9:1であることが好ましい。本発明の水溶性増粘剤の粘性は強解離基であるスルホン基に基づく静電反発による分子鎖の伸展および架橋性単量体による架橋構造に起因しているが、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸単位またはその塩の含有量が、ジアルキルアクリルアミド単位に対して10モル%未満では十分に分子鎖の伸展が起こらないため十分な粘度が得られないことがある。

【0026】架橋性単量体の使用量は、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸またはその塩とジアルキルアクリルアミドの全モル数に対し0.0001~2.0モル%の範囲で添加されることが好ましい。0.0001モル%未満で調整された水溶性増粘剤はそのゲル化能が低い場合がある。また、2.0モル%を越えて調整された水溶性増粘剤を水中に分散させた場合、弾性ゲル化するため好ましい使用性が得られない場合がある。

【0027】得られる水溶性増粘剤の分子量は10万~500万で、加える架橋剤および求められる粘度により調節する。

【0028】本発明の化粧料は上記水溶性増粘剤を基剤に配合して製造される。水溶性増粘剤の配合量は目的とする化粧料に応じて適宜決定されるが、使用性の点から、好ましい配合量は0.01~10重量%、さらに好ましくは0.1~5重量%である。さらに、化粧料の剤形に応じて、油性基剤、界面活性剤、粉体、保湿剤、紫外線吸収剤、アルコール類、キレート剤、pH調整剤、防腐剤、酸化防止剤、増粘剤、薬剤、染料、顔料、香料、水等を発明の効果を損なわない範囲で適宜配合し常法により製造することが出来る。

【0029】本発明の化粧料の種類及び調整法は特に制限されないが、前記水溶性増粘剤を水に溶解したものを水性基剤として用いることにより、好ましくは、化粧水、美溶液、染毛料などを調整できる。また、油性基剤と混合攪拌することにより、乳化化粧料を調整可能である。

【0030】

【実施例】以下、実施例によって本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

【0031】「実施例1：水溶性増粘剤の製造」

500mlのセパラブルフラスコに、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸145g(70モル%相当)とジメチルアクリルアミド30g(30モル%相当)を純水200gに溶解し、それにN,N'-メチレンビスアクリルアミド0.154g(0.1モル%相当)を溶解させた。反応溶液を約1時間窒素ガスで還流したのち、過硫酸カリウム0.05gを加え溶解させ、60℃まで加熱し6時間重合反応を行った。重合反応終了後室温まで冷却し、得られたペースト状ポリマーを減圧乾燥し、これを粉砕して目的の水溶性増粘剤である共重合体を得た。

【0032】「実施例2：水溶性増粘剤の製造」

500mlのセパラブルフラスコに、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸145g(70モル%相当)とジエチルアクリルアミド38g(30モル%相当)を水/イソプロパノール混合溶液200gに溶解し、それにN,N'-メチレンビスアクリルアミド0.154g(0.1モル%相当)を溶解させた。反応溶液を約1時間窒素ガスで還流したのち、過硫酸カリウム0.05gを加え溶解させ、60℃まで加熱し6時間重合反応を行った。重合反応終了後室温まで冷却し、得られたペースト状ポリマーを減圧乾燥し、これを粉砕して目的の水溶性増粘剤である共重合体を得た。

【0033】「実施例3：水溶性増粘剤の製造」

*

	0.5重量%水溶液粘度 (mPas)				
PH	2.0	3.0	5.0	7.0	8.0
比較例1	160	1200	8000	11000	15000
比較例2	7800	7800	8000	8500	8500
実施例1	5200	5200	5300	5300	5300
実施例2	6000	6000	6000	6100	6100
実施例3	4100	4400	4400	4500	4500

【0037】次に、上記実施例及び比較例の水溶性増粘剤を配合した化粧料を製造し、下記の評価基準により安定性及び使用性について評価した。安定性試験は、50℃1ヶ月保存後の状態を観察して評価した。また、使用性は、専門パネル9名による官能テストにより評価した。

【0038】＜安定性＞

○：外観に全く変化がない。

△：外観に若干の変化が見られる。

×：外観が変化し、明らかに粘度の低下が見られる。

＜使用性＞

◎：9名全員が、べたつき感がなく、優れた使用性であ

50

* 500mlのセパラブルフラスコに、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸186g(90モル%相当)とN-メチル-N-ベンチルアクリルアミド16g(10モル%相当)を水/イソプロパノール混合溶液300gに溶解し、それにN,N'-メチレンビスアクリルアミド0.154g(0.1モル%相当)を溶解させた。反応溶液を約1時間窒素ガスで還流したのち、過硫酸カリウム0.05gを加え溶解させ、60℃まで加熱し6時間重合反応を行った。重合反応終了後室温まで冷却し、得られたペースト状ポリマーを減圧乾燥し、これを粉砕して目的の水溶性増粘剤である共重合体を得た。

【0034】比較例1

ポリアクリル酸ナトリウム（ハイビスワコー105 和光純薬製）を比較例1の水溶性増粘剤として用いた。

【0035】比較例2

特開平9-157130号公報の実施例2により製造した共重合体（2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸とアクリル酸との共重合体をN,N'-メチレンビスアクリルアミドで架橋したもの）を、比較例2の水溶性増粘剤として用いた。

【0036】試験例1：増粘効果（pH安定性）

実施例1、2および3で製造した水溶性増粘剤及び比較例1のポリアクリル酸ナトリウムの0.5重量%水溶液のpHを10N水酸化ナトリウムにて調節し、各pHにおける試料溶液の粘度をB型粘度計（12rpm 1min 25℃）を用いて測定し比較した。表1に結果を示した。表1より実施例1、2および3で製造した水溶性増粘剤は、どのpH領域でも安定に粘度を保持することがわかった。

【表1】

ると答えた。

○：6～8名が、べたつき感がなく、優れた使用性であると答えた。

△：3～5名が、べたつき感がなく、優れた使用性であると答えた。

×：2名以下が、べたつき感がなく、優れた使用性であると答えた。

【0039】美白乳液（実施例4、5、6、比較例3、4）

表2に示す美白乳液を常法により製造した。実施例4、5、6及び比較例3、4の処方とその評価結果を示す。

表2から本発明の化粧料が安定性および使用性に極めて

優れていることがわかる。

【0040】

*【表2】

*

	比較例 3	比較例 4	実施例 4	実施例 5	実施例 6
流動パラフィン	5	5	5	5	5
ジメチルシリコーン	3	3	3	3	3
スクワラン	2	2	2	2	2
アルコール	3	3	3	3	3
グリセリン	8	8	8	8	8
硬化ヒマシ油	2	2	2	2	2
苛性カリ	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4
クエン酸	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01
クエン酸Na	0.09	0.09	0.09	0.09	0.09
アスコルビン酸ナトリウム	2	2	2	2	2
ジメチルラベン	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3
比較例1	0.1	-	-	-	-
比較例2	-	0.1	-	-	-
実施例1	-	-	0.1	-	-
実施例2	-	-	-	0.1	-
実施例3	-	-	-	-	0.1
イオン交換水	to 100	To 100	to 100	to 100	to 100
安定性	×	○	○	○	○
使用性	×	△	○	○	○

【0041】美白ジェル（実施例7、8、9、比較例5、6）

表3に示す美白ジェルを常法により製造した。実施例

7、8、9および比較例5、6の処方とその評価結果を 30

示す。表3から本発明の化粧料が安定性および使用性に極めて優れていることがわかる。

【0042】

【表3】

	比較例 5	比較例 6	実施例 7	実施例 8	実施例 9
DPG	7	7	7	7	7
PEG1500	8	8	8	8	8
POE(15)ポリメチルシロキサン	1	1	1	1	1
アモルフィス酸ジメチル	2	2	2	2	2
クエン酸	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01
クエン酸Na	0.09	0.09	0.09	0.09	0.09
苛性カリ	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2
メチルパラベン	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2
比較例1	0.5	-	-	-	-
比較例2	-	0.5	-	-	-
実施例1	-	-	0.5	-	-
実施例2	-	-	-	0.5	-
実施例3	-	-	-	-	0.5
イオン交換水	to 100	To 100	To 100	to 100	To 100
安定性	×	○	○	○	○
使用性	×	△	○	○	○

【0043】酸性染毛料（実施例10、11、12、比較例7、8）

表4に示す酸性染毛料を常法により製造した。実施例10、11、12および比較例7、8の処方とその評価結果

*果を示す。表4から本発明の化粧料が安定性および使用性に極めて優れていることがわかる。

【0044】

【表4】

	比較例 7	比較例 8	実施例 10	実施例 11	実施例 12
酸性染料	1	1	1	1	1
ベンジルアルコール	6	6	6	6	6
イソプロピルアルコール	20	20	20	20	20
クエン酸	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
比較例1	1	-	-	-	-
比較例2	-	1	-	-	-
実施例1	-	-	1	-	-
実施例2	-	-	-	1	-
実施例3	-	-	-	-	1
イオン交換水	To 100	to 100	to 100	to 100	To 100
安定性	×	○	○	○	○
使用性	×	△	○	○	○

【0045】酸化染毛料（実施例13、14、15、比較例9、10）

表5に示す酸化染毛料の第二剤（過酸化水素水）を常法により製造した。実施例13、14、15及び比較例9、10の処方とその評価結果を示す。なお、使用性（操作性及び染色性）は、専門パネル9名による官能テストにより以下の基準で評価した。表5から本発明の化粧料が安定性および使用性に優れていることがわかる。

<操作性>

◎：9名全員が、たれ落ちがなく髪に塗布しやすいと答えた。

○：6～8名が、たれ落ちがなく髪に塗布しやすいと答えた。

△：3～5名が、たれ落ちがなく髪に塗布しやすいと答えた。

×：2名以下が、たれ落ちがなく髪に塗布しやすいと答えた。

50 <染色性>

◎：9名全員が、染色性に優れていると答えた。

*×：2名以下が、染色性に優れていると答えた。

○：6～8名が、染色性に優れていると答えた。

【0046】

△：3～5名が、染色性に優れていると答えた。

* 【表5】

	比較例9	比較例10	実施例13	実施例14	実施例15
過酸化水素水 (30%)	20	20	20	20	20
安定化剤	適量	適量	適量	適量	適量
比較例1	1	-	-	-	-
比較例2	-	1	-	-	-
実施例1	-	-	1	-	-
実施例2	-	-	-	1	-
実施例3	-	-	-	-	1
イオン交換水	to 100	to 100	to 100	to 100	to 100
安定性	×	○	○	○	○
使用性	×	△	○	○	○
	△	○	○	○	○

第一剤

パラフェニレンジアミン	3.0
レゾリン	0.5
オレイン酸	20
POE(10)オレインアルコール	15
イソプロピルアルコール	10
アンモニア水 (28%)	10
キレート剤	適量
イオン交換水	to 100

※【0047】

【発明の効果】本発明の水溶性増粘剤により、広いpH
20 範囲の化粧料処方において、粘度を低下させることがな
く、安定に増粘することが可能であり、従来の増粘剤の
配合では得られない極めて優れた使用感を付与すること
が可能となった。

※

フロントページの続き

(72)発明者 梁木 利男

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株
式会社資生堂第一リサーチセンター内

Fターム(参考) 4C083 AA122 AB032 AB082 AC022

AC102 AC122 AC152 AC182

AC252 AC302 AC472 AC482

AC552 AD042 AD091 AD152

AD642 BB43 BB60 CC05

CC36 DD41 EE01 EE06 EE16

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ BLACK BORDERS
- ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- ☐ FADED TEXT OR DRAWING
- ☒ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
- ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
- ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
- ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
- ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
- ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
- ☐ OTHER: _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.